PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2000-308487

(43) Date of publication of application: 07.11.2000

(51)Int.CI.

C12N 15/09

C12Q 1/68

G06F 15/18

G06F 17/30

(21)Application number: 11-088410

(71)Applicant: JAPAN SCIENCE &

TECHNOLOGY CORP

(22)Date of filing:

30.03.1999

(72)Inventor:

MURAKAMI DAIYU KANAZAWA ICHIRO

SUZUKI TAKASHI

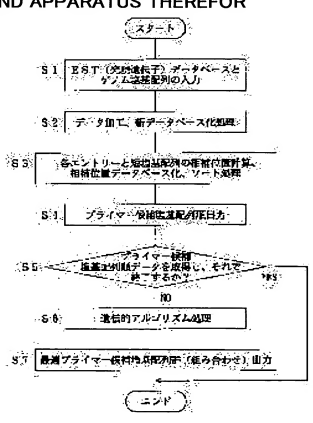
GOTO JUN

(54) SELECTION OF PRIMER BASE SEQUENCE AND APPARATUS THEREFOR

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a method for selecting a primer base by obtaining a base sequence which is most suitable for the differential display method from an expression gene data base for processing, followed by selecting by the genetic algorithm using frequently appearing sequences as candidates.

SOLUTION: This is a method for selecting a primer base sequence by obtaining a base sequence which is most suitable for the differential display method from an expression gene data base for processing, using frequently appearing base sequences as candidates as an order of frequency, followed by selecting optimal primers from the obtained primer candidates by the genetic algorithm, by a method which make the differential display method more convenient which is an experimental method for the elucidation of the structure and function of a gene



and the molecular evolution, and for obtaining new genes. An expression gene data base is selected which was supplemented by overlapping an identical part by screening a homology to a genomic base sequence when the sequence has less than 1,000 bases.

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

19.03.2002

[Date of sending the examiner's decision of

03.08.2004

rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

* NOTICES *

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

CLAIMS

[Claim(s)]

[Claim 1] The selection approach of the primer base sequence characterized by to give the process which selects the optimal primer group characterized by use of a genetic algorithm from the primer candidate obtained according to the process which makes a primer candidate the base sequence which acquires and processes the optimal base sequence for the differential displaying method from (a) manifestation gene database in the selection approach of a primer base sequence, and appear at the order of frequency, and the (b) aforementioned (a) process.

[Claim 2] It is the selection approach of the primer base sequence characterized by complementing by searching a homology with a genome base sequence and piling up with the same part when a manifestation gene database array does not fill 1000 bases with acquisition of said manifestation gene database base sequence in the selection approach of a primer base sequence according to claim 1.

[Claim 3] It is the selection approach of the primer base sequence characterized by performing the high-speed homology search which optimized decision of the frequency of said base sequence to full coincidence of a short array in the selection approach of a primer base sequence according to claim 1.

[Claim 4] In the selection equipment of a primer base sequence equipped with the processor which executes an instruction, the input device which inputs data, the store which memorizes the data inputted from this input device, and the output unit which outputs data (a) The input-process section which inputs the manifestation gene database read from said store, and a genome base sequence, (b) The new database creation processing section which processes data based on the data from this input-process section, and performs new database creation, (c) The processing section which performs each entry, complementary location count of a short base sequence, complementary location database creation, and a sort, (d) The primer candidate base sequence output section which outputs a primer candidate base sequence based on the data from this processing section, (e) The genetic algorithm processing section which performs genetic algorithm processing based on the data from this primer candidate base sequence output section, (f) Selection equipment of the primer base sequence characterized by providing the optimal primer candidate base sequence group output section which outputs an optimal primer candidate base sequence group based on the data from this genetic algorithm processing section.

[Translation done.]

* NOTICES *

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.*** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DETAILED DESCRIPTION

[Detailed Description of the Invention]

[0001]

[Field of the Invention] This invention relates to the selection approach of the primer base sequence by the genetic algorithm which enables it to use in convenience the differential displaying method which is the experiment technique for the structure of a gene, a function or molecular evolution, and new gene acquisition, and its equipment.

[0002]

[Description of the Prior Art] The gene in a life is information which is known as DNA and by which the code was carried out to four kinds of bases on the organic chemistry matter. The gene base sequence on DNA is imprinted by RNA, and is translated into protein. A living thing leads a life, completing the body and coping with the changing external world, makes a descendant, and dies of the flow of the genetic information soon. A gene is that is, like engineering drawing of a life activity, or the guide of a life activity.

[0003] It has been determined in large quantities [the genome DNA sequence by which all genetic information is borne, and the actually discovered base sequence data of a gene], and quickly by the DNA sequencing technique in recent years.

[0004] A computer is introduced into molecular biology for management of these data, or analysis, and it is KOMPYUTEISHONARU. Molecular The fusion field of the information science and molecular biology which are called biotechnology ROJII (count molecular biology: computational molecular biology) or bioinformatics (life information science: bioinformatics) is progressing.

[0005] Moreover, in the field of molecular biology, in order to search for gene expression, various approaches are developed until now and used. It is law. as one of them — current — being carried out widely — PCR (polymerase chain reaction) — the differential display (Differential Display) which is the kind — law A primer with the base sequence considered to combine with more cDNA(s) at cDNA (group) created from mRNA, It is the laboratory procedure which performs the PCR method by the primer corresponding to the Poly–A array of a 3'-end, and they are coincidence and the outstanding technique for which it can search systematically about the manifestation about many genes.

[Problem(s) to be Solved by the Invention] However, use of the database in the differential displaying method only presumed the class of gene from the database after the base sequence determination of the mainly obtained gene. Moreover, although there was a

program which selects the primer for the PCR methods from usingle DNA sequence until now, the system which chooses the primer which covers more base sequences is difficult to realize using a current program, and it could not but depend for it on the rule of thumb until now about selection of the primer used by the differential displaying method. Moreover, when choosing which primer, there was little duplication and there were not a new gene's being chosen and a means to get to know.

[0007] In order that this invention may solve the above-mentioned trouble, may compare more generation products efficiently by the differential displaying method and may raise the probability of new gene acquisition, it aims at offering the selection approach of the optimal primer base sequence, and its equipment.

[8000]

[Means for Solving the Problem] In order to attain the above-mentioned purpose, this invention acquires and processes the optimal base sequence for the differential displaying method from a (a) manifestation gene database, and is made the process which selects the optimal primer group characterized by use of a genetic algorithm from the primer candidate obtained according to the process which makes a primer candidate the base sequence appearing [many] at the order of frequency, and the (b) aforementioned (a) process giving in the selection approach of a [1] primer base sequence.

[0009] [2] In the selection approach of the primer base sequence the above-mentioned [1] publication, when a manifestation gene database array does not fulfill 1000 bases, complement acquisition of said manifestation gene database base sequence by searching a homology with a genome base sequence and piling up with the same part.

[1] Louis In the selection approach of the primer base sequence the above-mentioned publication, decision of the frequency of said base sequence is made to perform the high-speed homology (similar) search optimized to full coincidence of a short array. [0011] [4] In the selection equipment of a primer base sequence equipped with the processor which executes an instruction, the input device which inputs data, the store which memorizes the data inputted from this input device, and the output unit which outputs data The input-process section which inputs the manifestation gene database read from said store, and a genome base sequence, The new database creation processing section which processes data based on the data from this input-process section, and performs new database creation, The processing section which performs each entry, complementary location count of a short base sequence, complementary location database creation, and a sort, The primer candidate base sequence output section which outputs a primer candidate base sequence based on the data from this processing section, The genetic algorithm processing section which performs genetic algorithm processing based on the data from this primer candidate base sequence output section, The optimal primer candidate base sequence group output section which outputs an optimal primer candidate base sequence group based on the data from this genetic algorithm processing section is provided.

[0012] Since it constituted as mentioned above, the multiple selection of the optimal primer for the differential display which was difficult until now can be made.
[0013]

[Embodiment of the Invention] Hereafter, it explains to a detail, referring to a drawing about the gestalt of operation of this invention.

[0014] The selection structure-of-a-system Fig. of a primer base sequence in which

<u>drawing 1</u> shows the example of this invention, and <u>drawing 2</u> are the outline operation flow charts of the selection system of the primer base sequence.

[0015] As shown in drawing 1, the selection system of the primer base sequence of this invention The processor (CPU/memory) 10 which executes an instruction, and the input unit 1 which inputs data, It has the store which memorizes the data inputted from this input device 1, and the output unit 2 which outputs data. That processor 10 Complementary location count of the input-process section 3 of an EST (manifestation gene) database and a genome base sequence, the new database creation processing section 4 by data processing based on an EST (manifestation gene) database genome base sequence, and an each entry and a short base sequence, It consists of complementary location database creation and the sorting application section 5, the primer candidate base sequence output section 6, the genetic algorithm processing section 7, and the optimal primer candidate base sequence group (put together) output section 8.

[0016] And the selection procedure of a primer base sequence performs the input of (1) EST (manifestation gene) database and a genome base sequence, as shown in <u>drawing 2</u> (step S1). (2) New database creation processing by data processing based on the EST (manifestation gene) database and genome base sequence is performed (step S2). (3) Complementary location count of each entry and a short base sequence, complementary location database creation, and sorting application are performed (step S3). (4) Perform a primer candidate base sequence output (step S4), and (5) primer candidate base sequence data are acquired. Then, in the (6) step S5 which confirms whether make it termination (step S5), in YES, output primer candidate base sequence data, and it ends. in step S5, in NO, it progresses to the following step, genetic algorithm processing is performed (step S6), and (7) optimal primer candidate base sequence group (put together) is outputted to it — it is made like (step S7).

[0017] The above-mentioned step S2 in drawing 2 - step S4 are shown in a detail, as shown in drawing 3.

[0018] ** Set for an EST (manifestation gene) database and each entry, and write out the array for 3'-end 1000 base from what searches the keyword of a "3'-end" and agrees to another file. That is, by the differential displaying method, the array for 1000 bases is chosen from a 3'-end Poly-A array detectable with sufficient repeatability, and it writes out from all the cDNA base sequences of an EST (manifestation gene) database to another file (step S11).

[0019] ** Next, it is considered that precision falls, so that it becomes back from a base-sequence-determination start point before and behind 500 bases, even if a single EST array is long. Moreover, on the property of a present-day DNA sequencing technique, since Base G (guanine) is indicated to be X (decision impossible) in many cases, this is all amended with G (step S12).

[0020] ** Next, confirm whether there are some which are not filled into 1000 bases with the amended EST array a short thing and here (step S13).

[0021] ** In order that a short thing may measure and combine a complementary location from a genome database in the EST array subsequently amended in this way, perform a homology (similar) search (step S14).

[0022] In this case, as shown in <u>drawing 4</u>, when the base which are not two or more complementation among 25 base sequences ahead of [of an EST array] base sequence determination appears, it repeats shifting the homology search starting position of a

genome and searching again. The optimization for finding the larget heavy location can perform a homology search at a high speed very much compared with the usual search algorithm by the base only with these four kinds.

[0023] The sense of 5'- to 3'- is changed, and if required in the part except the intron under genome array (field omitted after an imprint), it will change for the array in a part for 1000 bases, and the above-mentioned file, and will write out from the location which carried out complementary coincidence. A part for the 1000 bases is considered as one entry. It is confirmed again whether, in that case, it is in agreement with an EST array. Moreover, about the EST array which does not carry out complementary coincidence, it does not carry out changing.

[0024] ** By this, as shown in <u>drawing 8</u>, the new file for databases which specialized in the differential displaying method can be built (step S15).

[0025] ** next — if it confirms whether the beginning to the new file for databases was completed and has ended about no entries — step S11 — return — if it has ended, it will progress to the following step (step S16).

[0026] The following primer candidate base sequence retrieval is performed using this file for new databases.

[0027] A thing including more T arrays which do not include convenient conditions, i.e., palindrome prohibition, and T array which continued three or more in actually using it for an experiment by the differential displaying method chooses whether it is the number base (they are six bases or eight bases at a default) which carried out conditioning called exclusion, and is taken as the base sequence for performing primer matching.

[0028] ** Perform a homology (similar) search for how many times it comes out and a part for the sum total and what entry the inside of the short base sequence of the n-th power individual of 4 is among the above-mentioned file for new databases as a round robin.

[0029] It can refer to this homology search at a high speed very much rather than usual for

trying to change the retrieval location of an entry, if one base is not the complementation, either, and the program which specialized in the short array. Moreover, whether one number base sequence carried out the complementation in which location under which entry saves further as a complementary database at another file (step S17).

[0030] ** complementary [among the number base sequences investigated for above-mentioned round robin] — sort the bottom in an order from what has many entries (step S18).

[0031] ** Next, write out to a primer candidate file as a candidate of a primer base sequence (step S19). This can be seen directly and a primer can be chosen.

[0032] (10) next — if it checks and writes whether the beginning processing to a primer candidate file was completed and appearance is not completed — step S17 — return — if it wrote and appearance is completed — and — ** — carry out (step S20).

[0033] When it is the experiment which does not need to select the following primer groups, it is also possible to choose a primer base sequence from this file suitably.

[0034] Next, step S5 and step S6 which were shown in <u>drawing 2</u> are explained to a detail. That is, the combination of the primer which has more entry gene expression confirmed by the genetic algorithm using the above-mentioned primer candidate file and a complementary database is chosen. When this combination is that [number (base) ****** (step S16 reference)] of 4 (base), and combines as a round robin and the original primer candidate array makes it calculate, astronomical count power is needed. By using a genetic

algorithm for this, the speed which chooses the optimal primer group increases by leaps and bounds, and becomes computable also by the comparatively small-scale computer.

[0035] <u>Drawing 5</u> and <u>drawing 6</u> are the explanatory views about the output method of the combination of the primer which can confirm much entry gene expression from genetic algorithm processing.

[0036] as a concrete algorithm — (1) — first, it entry-evaluation-array-creates and initializes (step S21).

[0037] At this time, as shown in <u>drawing 7</u>, the number array of entries which first set to 1 1 bit corresponding to the entry number which made 1 bit every primer candidate base sequence one entry, and carried out the complementation, and set except [its] to 0 is made to the above-mentioned complementation database creation time.

[0038] This is for compressing a storage region and there is no need of adhering to making one entry into 1 bit. The direction calculated by 1 byte can accelerate depending on an algorithm.

[0039] Moreover, the combination of a primer candidate base sequence some (a default 8), i.e., the row of a two-dimensional array, is chosen from dozens 100 (a default is 100) or more with the random number. The thing which had the same array in the same combination (row), and the thing of the same combination except. (They are dozens about "combination", such as "AGAAAA CTGGAA CATTAA")

[0040] (2) Next, the two-dimensional array for genetic algorithms (refer to <u>drawing 7</u>) calculates to what entry the complementation is carried out about each line (step S22). That is, the number of evaluations of to what entry to have carried out the complementation is calculated. An OR operation is applied to the number array of entries created above about each primer candidate base sequence in combination, and a bit counts the number of 1. That is, a primer candidate base sequence group calculates under how many entries it is concretely in agreement.

[0041] Since it is an OR operation, it is high-speed, and since it shifts also about the number array of entries and a number is only counted, it can calculate at a high speed. In a genetic algorithm, since the part which spends time amount most calculates the number of evaluations, the meaning which accelerates this is large.

[0042] (3) Next, rearrange each line from a number (the number of evaluations) of high orders which carried out the complementation (step S23).

[0043] (4) Next, perform the recombination operation of a genetic algorithm. A primer candidate group is first rearranged from the high order of the number of evaluations. Since this uses a hash, it is high-speed. About the number high orders 1/4 of evaluations of a primer group, it places as it is. Moreover, it attaches by 1/2 from the high orders 1/4 of the number of evaluations of two-dimensional array, and one of each primer candidate array of the combination which it was random and was chosen from high orders 1/4, and the combination chosen from another high orders 1/4 is chosen by random numbers. The combination of low order 1/2 chooses a base sequence candidate by random numbers completely. Completely, a thing with the same primer candidate array and the same combination are excepted, and are newly chosen by random numbers (step S24). In addition, the primer candidate array file is shown in drawing 8.

[0044] (5) Next, repeat from step S22 to the step S24 hundreds times or more (a default is 200 times) (step S25). Thereby, the optimal primer candidate base sequence group can be selected.

[0045] (6) Next, if step S25 is satisfied, the optimal primer calculate base sequence group will be outputted in order of a high order (step S26). In addition, the optimal primer candidate array group file is shown in <u>drawing 9</u>

[0046] In addition, this invention is not limited to the above-mentioned example, and based on the meaning of this invention, many deformation is possible for it and it does not eliminate these from the range of this invention.

[0047]

[Effect of the Invention] As mentioned above, according to this invention, the following effectiveness can be done so as explained to the detail.

[0048] (A) The concrete base sequence considered to be the the best for a primer can be outputted sequentially from a high order. Although it is thought by different species that the base sequences of the 3'-end of a gene cDNA base sequence differ delicately, the optimal primer can be obtained by comparatively short time amount by calculating in the kind of cDNA database.

[0049] (B) If the differential displaying method is performed using the primer group chosen by the genetic algorithm, it is several [only] primers and a theory top is possible for investigating the existence of a manifestation of almost all cDNA(s). It is actually Yeast Saccharomices. When the manifestation gene database of Cereviciae was used and the program of this invention was performed, it turned out also by the single base sequence that there are many entries and coincidence parts. But and it is predicted among all the EST (manifestation gene) database of yeast that it combines with 70% or more of the entry the 3'-end was indicated to be. Generally it is thought about ten% rather than the number of entries which is in agreement by the primer of a commercial rule of thumb that there is much this.

[0050] (C) If the combination of the best primer group obtained by this system is used, in the case of yeast, it will be thought in the combination of eight kinds of primers of six base sequences that 92% or more of manifestation of the entry in [all] EST (manifestation gene) can be investigated. This is very cheap and simpler than the approach of performing PCR using the primer of the conventional immense amount (thousands), and investigating by the DNA array.

[0051] Current and the genome project of various kinds are advancing. Since this system can be performed to the database created newly in the future, it should become the functional analysis of a gene and an aid of new gene acquisition by the differential displaying method.

[Translation done.]

JPO and NCIPI are not responsible for any damages caused by the use of this translation.

- 1. This document has been translated by computer. So the translation may not reflect the original precisely.
- 2.**** shows the word which can not be translated.
- 3.In the drawings, any words are not translated.

DESCRIPTION OF DRAWINGS

[Brief Description of the Drawings]

[Drawing 1] It is the selection structure-of-a-system Fig. of a primer base sequence showing the example of this invention.

[Drawing 2] It is the selection flow chart of the outline primer base sequence of this invention.

[Drawing 3] It is the selection flow chart of the primer base sequence which shows the example of this invention.

[Drawing 4] It is the explanatory view of the homology search in selection of the primer base sequence which shows the example of this invention.

[Drawing 5] It is the flow chart of the genetic algorithm in selection of the primer base sequence which shows the example of this invention.

[Drawing 6] It is the explanatory view of the genetic algorithm in selection of the primer base sequence which shows the example of this invention.

<u>Drawing 7</u> It is the explanatory view of the genetic algorithm processed-data structure in selection of the primer base sequence which shows the example of this invention.

[Drawing 8] It is drawing showing the example of a primer candidate file in selection of the primer base sequence which shows the example of this invention.

[Drawing 9] It is drawing showing the example of an optimal primer candidate base sequence group file in selection of the primer base sequence which shows the example of this invention.

[Description of Notations]

- 1 Input Unit
- 2 Output Unit
- 3 Input-Process Section of EST (Manifestation Gene) Database and Genome Base Sequence
- 4 New Database Creation Processing Section
- 5 Complementary Location Count of Each Entry and Short Base Sequence, Complementary Location Database Creation, and Sorting Application Section
- 6 Primer Candidate Base Sequence Output Section
- 7 Genetic Algorithm Processing Section
- 8 Optimal Primer Candidate Base Sequence Group (Put Together) Output Section
- 10 Processor (CPU/Memory)

DIAWI

[Translation done.]

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2000-308487 (P2000-308487A)

(43)公開日 平成12年11月7日(2000.11.7)

(51) Int.Cl.7	(51)Int.Cl.7		FΙ		テーマコート*(参考)			
C12N	15/09	ZNA	C12N	15/00	ZNAA	4B024		
C12Q	1/68		C12Q	1/68	Α	4B063		
G06F	15/18	5 5 0	G06F	15/18	550C	5B075		
	17/30			15/40	370F			

審査請求 未請求 請求項の数4 OL (全 13 頁)

(21)出願番号	特顧平11-88410	(71)出願人	396020800 科学技術振興事業団
(22)出顧日	平成11年3月30日(1999.3.30)	-	埼玉県川口市本町4丁目1番8号
		(72)発明者	村上 大勇
			埼玉県草加市谷塚町49-3 ライオンズガ
			ーデン谷塚501
		(72)発明者	金澤 一郎
			東京都大田区田園調布1-47-17
		(72)発明者	鈴木 髙史
			愛知県名古屋市瑞穂区瑞穂町宇川澄1
		(74)代理人	100089635
			弁理士 清水 守

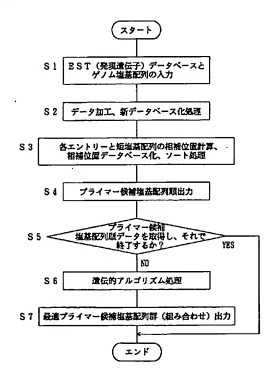
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 プライマー塩基配列の選定方法及びその装置

(57)【要約】

【課題】 ディファレンシャル・ディスプレイ法で生成 産物をより多く効率的に比較し、新規遺伝子取得の確率 を高めるため、最適なプライマー塩基配列の選定方法及 びその装置を提供する。

【解決手段】 プライマー塩基配列の選定方法において、(a) 発現遺伝子データベースからディファレンシャル・ディスプレイ法に最適な塩基配列を取得して加工し、多く現れる塩基配列を頻度順にプライマー候補とする工程と、(b) 前記(a) 工程により得られたプライマー候補から遺伝的アルゴリズムの使用を特徴とする最適プライマー群を選定する工程とを施すようにしたものである。



【特許請求の範囲】

【請求項1】 プライマー塩基配列の選定方法において、(a) 発現遺伝子データベースからディファレンシャル・ディスプレイ法に最適な塩基配列を取得して加工し、多く現れる塩基配列を頻度順にプライマー候補とする工程と、(b) 前記(a) 工程により得られたプライマー候補から遺伝的アルゴリズムの使用を特徴とする最適プライマー群を選定する工程とを施すことを特徴とするプライマー塩基配列の選定方法。

【請求項2】 請求項1記載のプライマー塩基配列の選定方法において、前記発現遺伝子データベース塩基配列の取得は、発現遺伝子データベース配列が1000塩基に満たない場合にゲノム塩基配列とのホモロジーを検索して同一部分と重ね合わせることにより補完することを特徴とするプライマー塩基配列の選定方法。

【請求項3】 請求項1記載のプライマー塩基配列の選定方法において、前記塩基配列の頻度の確定は、短い配列の完全一致用にオプティマイズした高速ホモロジーサーチを行うことを特徴とするプライマー塩基配列の選定方法。

【請求項4】 命令を実行するプロセッサと、データを入力する入力装置と、該入力装置から入力されたデータを記憶する記憶装置と、データを出力する出力装置とを備えるプライマー塩基配列の選定装置において、(a)前記記憶装置から読み出される発現遺伝子データベースとゲノム塩基配列とを入力する入力処理部と、(b)該入力処理部からのデータに基づいてデータの加工を行い新しいデータベース化を行う新データベース化処理部と、(c)各エントリーと短塩基配列の相補位置計算と相補位置データベース化及びソートを行う処理部と、

(d) 該処理部からのデータに基づいてプライマー候補 塩基配列順を出力するプライマー候補塩基配列順出力部 と、(e) 該プライマー候補塩基配列順出力部からのデ ータに基づいて遺伝的アルゴリズム処理を行う遺伝的ア ルゴリズム処理部と、(f) 該遺伝的アルゴリズム処理 部からのデータに基づいて最適プライマー候補塩基配列 群を出力する最適プライマー候補塩基配列群出力部とを 具備することを特徴とするプライマー塩基配列の選定装 置。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、遺伝子の構造や機能、または分子進化、新規遺伝子取得のための実験手法であるディファレンシャル・ディスプレイ法を、より利便的に使用できるようにする、遺伝的アルゴリズムによるプライマー塩基配列の選定方法及びその装置に関するものである。

[0002]

【従来の技術】生命における遺伝子は、DNAとして知られる、有機化学物質上の4種類の塩基にコードされた

情報である。 DNA上の遺伝子塩基配列はRNAに転写され、たんぱく質に翻訳される。その遺伝情報の流れにより、生物は体を作りあげ、変化する外界に対処しながら生活を営み、子孫を作りやがて死に至る。 つまり遺伝子は生命活動の設計図、または生命活動の手引書のようなものである。

【0003】近年のDNA塩基配列決定技術によって、一切の遺伝情報が担われているゲノムDNA塩基配列、また実際に発現している遺伝子の塩基配列データが大量、急速に決定されてきている。

【0004】 これらのデータの管理や解析のために、コンピュータが分子生物学に導入され、コンピュテイショナル モレキュラー バイオロジィー (計算分子生物学:computational molecular biology)、あるいはバイオインフォマティックス (生命情報科学:bioinformatics)と呼ばれている、情報科学と分子生物学との融合領域が発達してきている。

【0005】また、分子生物学の分野で、遺伝子発現を探索するために様々な方法がこれまで開発され使われている。その一つとして現在広く行われているのがPCR(ポリメラーゼ・チェイン・リアクション)法であり、その一種であるディファレンシャル・ディスプレイ(Differential Display)法は、mRNAより作成したcDNA(群)に、より多くのcDNAと結合すると思われる塩基配列を持ったプライマーと、3′ー末端のPoly-A配列に対応するプライマーとでPCR法を行う実験法であり、多数の遺伝子について、その発現を同時かつ系統的に探索できる優れた手法である。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、ディフ ァレンシャル・ディスプレイ法におけるデータベースの 使用は、主に得られた遺伝子の塩基配列決定後にデータ ベースから遺伝子の種類を推定するだけであった。ま た、これまで単一のDNA塩基配列よりPCR法用のプ ライマーを選定するプログラムはあったが、より多くの 塩基配列をカバーするプライマーを選択するシステム は、現在のプログラムを使って実現するのが困難であ り、ディファレンシャル・ディスプレイ法で使用するプ ライマーの選択については、これまでは経験則に頼るし かなかった。また、どのプライマーを選べば重複が少な く、新規遺伝子を選べるのかも、知る手段が無かった。 【0007】本発明は、上記の問題点を解決し、ディフ ァレンシャル・ディスプレイ法で生成産物をより多く効 率的に比較し、新規遺伝子取得の確率を高めるため、最 適なプライマー塩基配列の選定方法及びその装置を提供 することを目的とする。

[0008]

【課題を解決するための手段】本発明は、上記目的を達

成するために、

[1] プライマー塩基配列の選定方法において、(a) 発現遺伝子データベースからディファレンシャル・ディスプレイ法に最適な塩基配列を取得して加工し、多く現れる塩基配列を頻度順にプライマー候補とする工程と、

(b) 前記(a) 工程により得られたプライマー候補から遺伝的アルゴリズムの使用を特徴とする最適プライマー群を選定する工程とを施すようにしたものである。

【0009】〔2〕上記〔1〕記載のプライマー塩基配列の選定方法において、前記発現遺伝子データベース塩基配列の取得は、発現遺伝子データベース配列が1000塩基に満たない場合にゲノム塩基配列とのホモロジーを検索して同一部分と重ね合わせることにより補完するようにしたものである。

【0010】〔3〕上記〔1〕記載のプライマー塩基配列の選定方法において、前記塩基配列の頻度の確定は、短い配列の完全一致用にオプティマイズした高速ホモロジー(類似)サーチを行うようにしたものである。

【0011】〔4〕命令を実行するプロセッサと、デー タを入力する入力装置と、この入力装置から入力された データを記憶する記憶装置と、データを出力する出力装 置とを備えるプライマー塩基配列の選定装置において、 前記記憶装置から読み出される発現遺伝子データベース とゲノム塩基配列とを入力する入力処理部と、この入力 処理部からのデータに基づいてデータの加工を行い新し いデータベース化を行う新データベース化処理部と、各 エントリーと短塩基配列の相補位置計算と相補位置デー タベース化及びソートを行う処理部と、この処理部から のデータに基づいてプライマー候補塩基配列順を出力す るプライマー候補塩基配列順出力部と、このプライマー 候補塩基配列順出力部からのデータに基づいて遺伝的ア ルゴリズム処理を行う遺伝的アルゴリズム処理部と、こ の遺伝的アルゴリズム処理部からのデータに基づいて最 適プライマー候補塩基配列群を出力する最適プライマー 候補塩基配列群出力部とを具備するようにしたものであ

【0012】上記のように構成したので、これまで困難であったディファレンシャル・ディスプレイに最適なプライマーを複数選択することができる。

[0013]

【発明の実施の形態】以下、本発明の実施の形態について図面を参照しながら詳細に説明する。

【0014】図1は本発明の実施例を示すプライマー塩基配列の選定システムの構成図、図2はそのプライマー塩基配列の選定システムの概略動作フローチャートである。

【0015】図1に示すように、本発明のプライマー塩 基配列の選定システムは、命令を実行する処理装置(C PU/メモリ)10と、データを入力する入力装置1 と、この入力装置1から入力されたデータを記憶する記 憶装置と、データを出力する出力装置2とを備え、その 処理装置10は、EST (発現遺伝子) データベースと ゲノム塩基配列の入力処理部3、EST (発現遺伝子) データベース・ゲノム塩基配列に基づいたデータ加工に よる新データベース化処理部4、各エントリーと短塩基 配列の相補位置計算、相補位置データベース化及びソー ト処理部5、プライマー候補塩基配列順出力部6、遺伝 的アルゴリズム処理部7、最適プライマー候補塩基配列 群(組み合わせ)出力部8からなる。

【0016】そして、プライマー塩基配列の選定手順は、図2に示すように、(1) EST(発現遺伝子)データベースとゲノム塩基配列の入力を行い(ステップS1)、(2) そのEST(発現遺伝子)データベースとゲノム塩基配列に基づいたデータ加工による新データベース化処理を行い(ステップS2)、(3) 各エントリーと短塩基配列の相補位置計算、相補位置データベース化及びソート処理を行い(ステップS3)、(4) プライマー候補塩基配列順出力を行い(ステップS4)、

(5) プライマー候補塩基配列順データを取得し、それで終了にするか否かをチェックする(ステップS5)、

(6) ステップS 5においてYESの場合にはプライマー候補塩基配列順データを出力して終了し、ステップS 5においてNOの場合には、次のステップへ進み、遺伝的アルゴリズム処理を行い(ステップS 6)、(7)最適プライマー候補塩基配列群(組み合わせ)を出力する(ステップS 7)ようにしている。

【0017】図2における上記ステップS2~ステップS4は、詳細には、図3に示すように、示される。

【0018】 ①EST(発現遺伝子)データベース、各エントリーにおいて、「3′ー末端」のキーワードを検索、合致するものから、3′ー末端1000塩基分の配列を別ファイルに書き出す。つまり、EST(発現遺伝子)データベースの、すべてのcDNA塩基配列から、ディファレンシャル・ディスプレイ法によって再現性良く検出できる3′ー末端Poly-A配列より1000塩基分の配列を選択し、別ファイルに書き出す(ステップS11)。

【0019】②次に、単一のEST配列は、長くても500塩基前後で、塩基配列決定開始点から後方になるほど精度が落ちると考えられる。また、現代のDNA塩基配列決定技術の性質上、塩基G(グアニン)がX(決定不能)と記載されることが多いので、これをすべてGと補正する(ステップS12)。

【0020】③次に、補正したEST配列で短いもの、 ここでは、1000塩基に満たないものがあるか否かを チェックする(ステップS13)。

【0021】 ④次いで、このように補正したEST配列で短いものは、ゲノムデータベースから、相補位置を測定して組み合わせるため、ホモロジー(類似)サーチを行う(ステップS14)。

【0022】この場合、図4に示すように、EST配列の塩基配列決定前方の25塩基配列中2箇所以上の相補でない塩基が現れた場合、ゲノムのホモロジーサーチ開始位置をずらして再度サーチを行うことを繰り返す。この4種類しかない塩基で目的の重ね位置を見つけるためのオプティマイズにより、通常のサーチアルゴリズムに比べて非常に高速にホモロジーサーチを行うことができる。

【0023】相補一致した位置から、ゲノム配列中のイントロン(転写後に切り捨てられる領域)を除く部分を、必要ならば、5′ーから3′ーの向きを変換して、1000塩基分、上記ファイル中の配列と入れ替えて書き出す。その1000塩基分を1エントリーとする。その際に、EST配列と一致しているか再度チェックする。また相補一致しないEST配列については、入れ替えることをしない。

【0024】⑤これによって、例えば、図8に示すように、ディファレンシャル・ディスプレイ法に特化した、新たなデータベース用ファイルを構築できる(ステップS15)。

【0025】⑥次に、全てのエントリーについて新たなデータベース用ファイルへの書き出しが終了したか否かをチェックし、終了していなければ、ステップS11へ戻り、終了していれば、次のステップへ進む(ステップS16)。

【0026】以下のプライマー候補塩基配列探索は、この新データベース用ファイルを使用して行う。

【0027】ディファレンシャル・ディスプレイ法で実験に実際に使用するのに都合の良い条件、つまり、パリンドローム禁止、3つ以上続いたT配列を含まない、より多いT配列を含んだものは除外、という条件付けをした数塩基(デフォルトで6塩基または8塩基)であるか否かを選択し、プライマーマッチングを行うための塩基配列とする。

【0028】⑦4のn乗個の短塩基配列の中が、上記新データベース用ファイル中、何回出てくるのかその合計と何エントリー分であるかを、総当りでホモロジー(類似)サーチを行う。

【0029】このホモロジーサーチでは、1塩基でも相補でないとエントリーの検索位置を換えるようにしているのと、短い配列用に特化したプログラムのため、通常よりも非常に高速に検索できる。また、一つの数塩基配列が、どのエントリー中の、どの位置で相補したかは、相補データベースとして、さらに別ファイルに保存しておく(ステップS17)。

【0030】 ②上記総当たりで調べた数塩基配列のうち、相補したエントリーが多いものから順番にソートする(ステップS18)。

【0031】 ⑨次に、プライマー塩基配列の候補としてプライマー候補ファイルに書き出す(ステップS1

9)。これを直接見てプライマーを選択することができ ス

【0032】(10)次に、プライマー候補ファイルへの書き出し処理が終了したか否かをチェックして、書き出が終了していなかったらステップS17へ戻り、書き出が終了していたらエンドとする(ステップS20)。

【0033】以下のプライマー群を選定する必要がない 実験の場合、このファイルからプライマー塩基配列を適 当に選択することも可能である。

【0034】次に、図2に示したステップS5およびステップS6について詳細に説明する。すなわち、遺伝的アルゴリズムによって、上記プライマー候補ファイルと相補データベースを利用して、より多くのエントリー遺伝子の発現を確かめられるプライマーの組み合わせを選ぶ。この組み合わせは、元のプライマー候補配列が4

(塩基)の数(塩基)乗ある(ステップS16参照)ので、総当たりで組み合わせ計算させると天文学的な計算パワーが必要になる。これを遺伝的アルゴリズムを利用することにより、最適プライマー群を選択するスピードが飛躍的に上がり、比較的小規模の計算機でも計算可能になる。

【0035】図5及び図6は遺伝的アルゴリズム処理とより多くのエントリー遺伝子の発現を確かめられるプライマーの組み合わせの出力方法についての説明図である。

【0036】具体的なアルゴリズムとして、

(1) まず、エントリー評価配列作成・初期化する(ステップS 2 1)。

【0037】この時、図7に示すように、まず、各プライマー候補塩基配列ごと、1つのエントリーを1ビットとし相補したエントリー番号に対応する1ビットを1にし、それ以外を0にしたエントリー数配列を上記相補データベース作成時に作っておく。

【0038】これは記憶領域を圧縮するためで、1つのエントリーを1ビットとすることにこだわる必要は無い。1バイトで計算した方が、アルゴリズムによっては高速化できる。

【0039】また、乱数により、プライマー候補塩基配列数個(デフォルトでは8)の組み合わせ、つまり二次元配列の横列を数十から百以上(デフォルトは100)選んでおく。同じ組み合わせ(横列)で、同一の配列を持ったもの、また、同一組み合わせのものは除外する。

("AGAAAA CTGGAA CATTAA" 等の "組み合わせ"を数十)。

【0040】(2)次に、遺伝的アルゴリズム用2次元配列(図7参照)が、各行について何エントリーと相補するのか計算を行う(ステップ522)。つまり、何エントリーと相補したかの評価数を計算する。組み合わせ中の各プライマー候補塩基配列について上記で作成したエントリー数配列にOR演算をかけ、ビットが1の数を

数える。つまり、プライマー候補塩基配列群が、具体的 にいくつのエントリー中と一致するかを計算する。

【0041】OR演算なので高速であり、エントリー数配列についてもシフトして数を数えるだけなので高速に演算できる。遺伝的アルゴリズムでは、評価数を計算するのが一番時間を費やす部分なので、ここを高速化する意義は大きい。

【0042】(3)次に、相補した数(評価数)の上位から、各行を並べ替える(ステップS23)。

【0043】(4)次に、遺伝的アルゴリズムの組換え演算を行う。まず評価数の上位からプライマー候補群を並べ換える。これはハッシュを使うので、高速である。プライマー群の評価数上位1/4については、そのまま置く。また2次元配列の評価数の上位1/4から1/2までについては、上位1/4からランダムで選んだ組み合わせと、別の上位1/4から選んだ組み合わせと、別の上位1/4から選んだ組み合わせの各プライマー候補配列のどちらかを乱数で選ぶ。下位1/2の組み合わせは、完全に乱数で塩基配列候補を選ぶ。同一のプライマー候補配列を持ったもの、また、完全に同一の組み合わせは除外して、新たに乱数で選ぶ(ステップS24)。なお、図8にプライマー候補配列ファイルが示されている。

【0044】(5)次に、ステップS22からステップS24までを数百回以上(デフォルトは200回)繰り返す(ステップS25)。これにより、最適なプライマー候補塩基配列群を選定することができる。

【0045】(6)次に、ステップS25を満足したら、最適なプライマー候補塩基配列群を上位順に出力する(ステップS26)。なお、図9に最適プライマー候補配列群ファイルが示されている。

【0046】なお、本発明は上記実施例に限定されるものではなく、本発明の趣旨に基づいて数々の変形が可能であり、これらを本発明の範囲から排除するものではない。

[0047]

【発明の効果】以上、詳細に説明したように、本発明に よれば、以下のような効果を奏することができる。

【0048】(A)プライマーに最適と思われる具体的な塩基配列を上位から順に出力することができる。異なる種では遺伝子 c D N A塩基配列の3′ー末端の塩基配列は微妙に異なると考えられるが、その種の c D N Aデータベースで計算を行うことで、最適なプライマーを比較的短い時間で得ることができる。

【0049】(B) 遺伝的アルゴリズムで選ばれたプライマー群を利用してディファレンシャル・ディスプレイ法を行えば、わずか数個のプライマーで、ほとんどすべてのcDNAの発現の有無を調べることが、理論上可能である。実際に、酵母Saccharomices Cereviciaeの発現遺伝子データベースを使用して、本発明のプログラムを実行したところ、単一の塩基

配列でも、多くのエントリーと一致個所があることが分かった。もっとも多いもので、酵母の全EST(発現遺伝子)データベース中、3′ー末端が記載されたエントリーの70%以上と結合すると予測される。これは市販の経験則のプライマーで一致するエントリー数よりも、一般的に10数%は多いと考えられる。

【0050】(C) 本システムで得られた最上のプライマー群の組み合わせを利用すると、酵母の場合、6塩基配列のプライマー8種類の組み合わせで、全EST(発現遺伝子)中のエントリーの92%以上の発現を調べられると考えられる。これは、従来の莫大な量(数千)のプライマーを用いてPCRを行い、DNAアレーで調べる方法よりも非常に安価で簡便である。

【0051】現在、さまざまな種のゲノムプロジェクトが進行中である。本システムは将来的に、新規に作成されたデータベースに対して実行できるので、ディファレンシャル・ディスプレイ法による遺伝子の機能解析と新規遺伝子取得の一助になるはずである。

【図面の簡単な説明】

【図1】本発明の実施例を示すプライマー塩基配列の選 定システムの構成図である。

【図2】本発明の概略プライマー塩基配列の選定フロー チャートである。

【図3】本発明の実施例を示すプライマー塩基配列の選 定フローチャートである。

【図4】本発明の実施例を示すプライマー塩基配列の選 定におけるホモロジーサーチの説明図である。

【図5】本発明の実施例を示すプライマー塩基配列の選 定における遺伝的アルゴリズムのフローチャートであ ス

【図6】本発明の実施例を示すプライマー塩基配列の選 定における遺伝的アルゴリズムの説明図である。

【図7】本発明の実施例を示すプライマー塩基配列の選定における遺伝的アルゴリズム処理データ構造の説明図である。

【図8】本発明の実施例を示すプライマー塩基配列の選 定におけるプライマー候補ファイル例を示す図である。

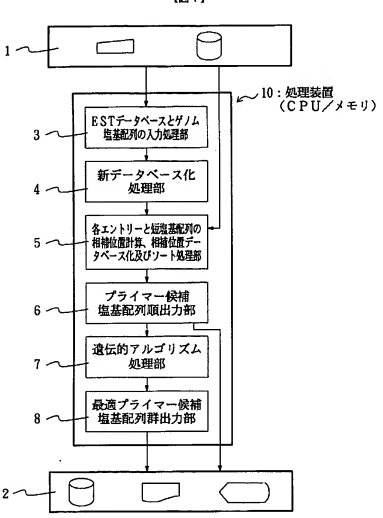
【図9】本発明の実施例を示すプライマー塩基配列の選 定における最適プライマー候補塩基配列群ファイル例を 示す図である。

【符号の説明】

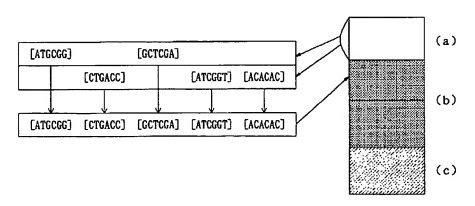
- 1 入力装置
- 2 出力装置
- 3 EST(発現遺伝子)データベースとゲノム塩基 配列の入力処理部
- 4 新データベース化処理部
- 5 各エントリーと短塩基配列の相補位置計算、相補 位置データベース化及びソート処理部
- 6 プライマー候補塩基配列順出力部
- 7 遺伝的アルゴリズム処理部

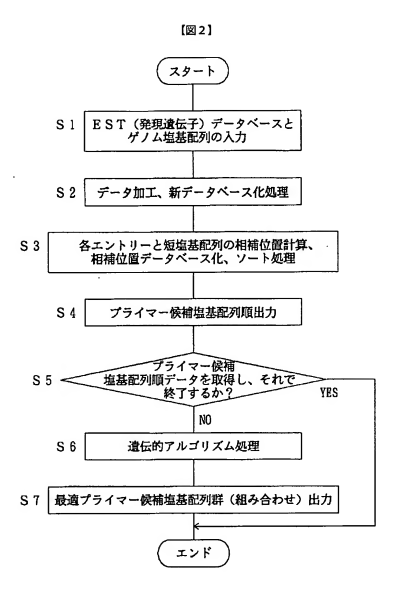
8 最適プライマー候補塩基配列群(組み合わせ)出 10 処理装置(CPU/メモリ) 力部

[図1]

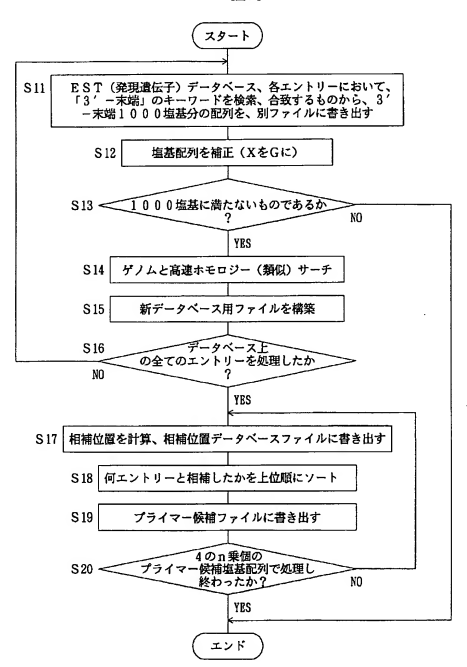


【図6】









【図4】

- (a) ゲノム塩基配列とESTエントリーとのホモロジーサーチ
- -- ATCGTAGCTGCCTAGCTAGTCGGCTAGCTACGTCGCTCTCTGGGCTGCGCT 〔ゲノム塩基配列〕

||||||||

---- GAGGTACGTCGC (-3′端) [エントリー例]

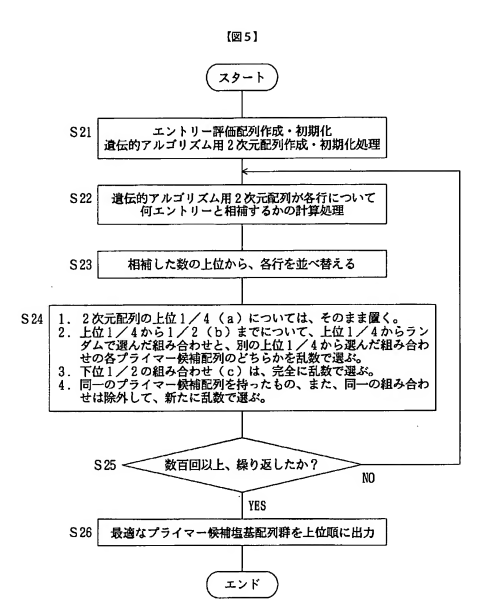
- ・2個ミスマッチが出たら、サーチ位置を1ずらす。 ・各エントリーの20 塩基についてサーチする。 ・もしマッチしなかったら、ゲノム配列を反転 $5^{\prime} \leftarrow 3^{\prime}$ でサーチしなおす。
- (b) 短いプライマー候補塩基配列と新データベースのエントリーとのホモロジーサーチ
- --- ATCGTAGCGCGCGATCGTAGCCCAACACGATGCCGATGCATCGTACATCGGT (エントリー例)

*|||

GCACGA

[短塩基配列]

・1個ミスマッチが出たら、サーチ位置を1ずらす。



【図7】

エントリー# 0	エントリー#n
0 0 0 0 0 0	0
↑1 ビット	

・遺伝的アルゴリズム用2次元配列(array)

・エントリー評価配列(array)

横列(プライマー候補塩基配列の組み合わせ)

								-
	CGCCGT	TATCTG	AAACCC	ATGCTG	CGCGTT	AAGTTA	CGAGCA	AGCGCT
	CGAACT	GAGTAC	CAACAA	ATGTGG	CACAGA	TAGCCA	GGAGGC	GCTAGC
辩 行	•	•	•	•	•	•	CGAGGA	ACCTGC
縦 行 (100行以上)	•	•	•	•	•	•	•	AACGTC
	•	•	•	•	•	•	•	•
	•	•	•	•	•	•	•	•
ŀ								_

【図8】

Primer [6] mer. Total of sequences: 2798

Mean of all sequences: 331.5797

Mean	ot	all seque	nces		331, 5/9/							
No.	Se	equence:	How m	ar	y matched	d (Seq.	COV	/ered):	Mean/Std	dev.	of	loc.:
	0	AAAAAA	2422	(968)	241.68	341 /	/ 102.	9200			
409	3 5	TTTTTT	2186	(836)	239. 36	583 <i>/</i>	/ 122.	. 7736			
81	9	ATATAT	2032	(1077)	266. 90	060 /	/ B8.	. 3254			
327	76	TATATA	1930	(1003)	258. 48	396 /	92.	9654			
307	72	TAAAAA	1459	(1101)	230. 63	381 /	/ 105	. 5594			
400	30	CTTCTT	1360	(847)	163.0	235 /	/ 98.	. 4548			
76	58	ATAAAA	1287	(980)	235. 79	964 /	/ 103	. 6617			
4	48	AAATAA	1254	(830)	236. 5	343 /	/ 105	. 0341			
1	12	ATAAAA	1240	(941)	243. 2	855 ,	/ 102	. 1883			
	3	TAAAAA	1225	(934)	237. 8	B08 ,	/ 105	. 4180			
19	92	AATAA	1220	(884)	237. 8	787 ,	/ 105	. 0386			
40	31	TTTCTT	1183	(882)	184.0	896 ,	/ 104	. 0615			
, 1	64	AAAGAA	1167	(885)	219.8	955 ,	/ 101	. 7196			
40	79	TTCTTT	1158	(890)	180. 6	209	/ 104	. 9007			
30	55	TTCTTC	1155	(771)	160. 4	450	/ 96	. 4877			
	16	AAGAAA	1152	(917)	216.8	681	/ 103	. 5133			
38-	40	TTAAAA	1092	(869)	217.0	421	/ 110	. 0152			
40-	47	TTATT	1087	(856)	242. 9	724	/ 107	. 6030			
10	24	AAAAAG	1079	(850)	223. 3	411	/ 108	. 7999			
40	92	ATTTTT	1050	(859)	211.7	924	/ 116	. 4093			
32	64	TATAAA	1040	(861)	238. 1	173	/ 102	. 2256			
20	47	TTTTTG	1032	(847)	196. 0	669	/ 113	. 7874			
2	56	AAAAGA	1012	(817)	228. 4	733	/ 105	6524			
	4	AGAAAA	999	(827)	224. 8	398	/ 100	. 7646			

【図9】

Primer [6] mer. Total of sequences: 2364 Combination: How many seq. covered: TATATA TCCAAA FICCIT ITTITT AAGAAG TITGAA TTATIT ITCAAA : 2359 ATTTAT CITCTT GAAGAA TITTIT TATATA AAAATT TTATTI TTCAAA : 2358 ATTTAT TCCAAA TTCCTT TTTTTT AAGAAG TTTGAA TTATTT TTCAAA : 2358 ATTTAT TCCAAA TTCCTT TTTTTT TATATA GAAAGA TTGGAA TTCAAA : 2358 AATTIT GAAGAA ACAAAG TITAAT TATATA AAAATT TTAAAT TICAAA : 2358 TATATA TCAAAA FICCII ITTIIT AAGAAG ITTGAA TTATII TTCAAA : 2357 ATTTAT CITCIT AATTII TITTIT AAAATT GAAAGA TITTCA TICAAA 2357 TATATA ICCAAA AATTIT TITTITI TGATTI TITGAA TTATTI TICAAA : 2357 AAAATG CTTCTT TTATTT TTTTTT ATTGAA AAAATT CAACAA TITGAA : 2357 AAAATG CTTCTT GAAGAA TTTTTT TATATA AAAATT TTATTT TTCAAA : 2357 AAAATG TOCAAA TTATTT TTTTTT ATTGAA AAAATT CAACAA TTTGAA : 2357 TATATA TOCAMA TITATI TITITI TITIGGI TITIGAA TOAMAT TOAMAA : 2357 TTCTTT AAAATT AAATCA TITTTT TATATA GAAAGA TTTTCA TTCAAA : 2357 AAAATG TCCAAA CTTTGG TTTTTT TATATA TAATTT TTATTT TTCAAA : 2357 ATTTAT CTTCTT GAAGAA TITTTT TATATA ATATTA TTCAAA TTTGAA : 2357 TITITG TGAAGA AAATCA TITITT AGAATG AAAATT TTCTTG TTCAAA : 2357 AAAAYG TCCAAA TTCCTT TTCTTT TATATA TTTGAA TTATTT TTCAAA : 2357 AAAATG TCCAAA TTCAAA TTTTTT TATATA TTTGAA TTATTT TTCTTG : 2357 AAAATG YCCAAA ATAAAG TITTIT TATATA TITGAA TTATTI TICAAA : 2357 ATTTAT TGAAGA AATTTI TTTTTT AAAATT GAAAGA TTCAAA TYCTTG : 2357 ATTTAT CTTCTT GAAGAA TITTIT TATATA TIIGAA TTATTT TTCAAA : 2357 AAAATG TCCAAA TTTTTA TTTTTT TATATA TYTGAA TTATTT TTCAAA : 2357 TICTIT AAAATT AAATCA TITITI AAGAAT TATGCT AATTIT AGAAAG : 2357 TATATA TCCAAA AATTTI TITITT AAAATG TITGAA TTATTT TTCAAA : 2357 ATTTAT AAAATT GAAGAA TITTIT TATATA TITGAA TTATIT TICAAA : 2357 ATTTAT CTTCTT GAAGAA TTTTTT TATATA TTTGAA TTATTT TTCAAA : 2357

フロントページの続き

(72)発明者 後藤 順

東京都文京区本駒込1-13-4

Fターム(参考) 4B024 AA20 BA80 HA11

4B063 QA13 QQ42

5B075 PP22 PQ72 PR04 PR06 QM08

UU19